# O'ZBEKISTON RESPUBLIKASI DAVLAT PATENT IDORASI



## 

25.10.2002 № ITB-06/2499

REC'D 1 1 NOV 2002

### PRIORITY DOCUMENT

SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)

#### СПРАВКА

Государственное Патентное Ведомство Республики Узбекистан настоящим удостоверяет, что приложенные материалы являются точным воспроизведением первоначальных материалов заявки на выдачу предварительного патента на изобретение IDP 2001 0552, поданной в июле месяце 3 дня 2001 года.

Название изобретения:

Противоопухолевое средство

Заявитель:

Татарский Валерий Петрович

Действительный автор:

Татарский Валерий Петрович

700047, cent, To'ytepa si, 2a

кент, ул. Туйт vww.patent.uz

700047,

Internet: h

Уполномоченный заверить копию заявки на объекты промышленной собственности

ам. директора В. ЕРМОЛАЕВА

Tel.: (99871) 132-00-18, 132-00-13

Fax: (99871) 133-45-56 E-mail: info@patent.uz

(22) дата поступления	2301 Входящий <b>№</b>	C	B. No L'ST 200103
Приоритет ,	(51)МПК		
ЗАЯВЛЕНИЕ о выдаче передварите: вобретение (ненужное зачерк	льного патента на нуть)	Республики Узбен	е патентное ведомство систан эт, ул. Туйтена, 2a
Нижеподписавшийся	я (еся)		1
•	•	•	III.
(71) Заявитель(и) Татар	оский Валерий П	етрович	
	Al Tyello		
		· **	
Представляя указанные ниже до предварительный патент (ненуж	жументы , просит(просят) выда кное зачеркнуть) на ими	?ТЬ П <b>алон</b> г,	
Татарского Вале	рия Петровича	•	
(указывается полное имя или наи заявителя и лица, на чьё имя испр стве авторов-заявителей приводя	кшивается охранныя документ. тся в графе с кодом 97)	. Данные о местожител	Код организации, предприятия по ОКПО (если он установлен) Код-страны по стандарт ВОИС ST. 3
Подачи первои(ых) заяви поступления более рани поступления тождествен поступления дополнител	ки (ок) в стране-участнице Г кей заявки в Патентное ведо пной заявки в Патентное ведо пной заявки в Патентное ведо пной заявки в Патентное ведо примето, при приоритета более рамиего, при при приоритета более рамиего, при	Парижской конвенци омство домство	и
<ol> <li>№ первой, более ранней, ждественной заявки</li> </ol>	(32) Дата испрашиваемого приорытета	(33) Кол страны пол	цачи по ST.3
4) Название изобретения Прод		·	и конвенционного приоритега)
Усмага қарши	ивоопухолевое ср и таъсирга эга в	едство Осита	
нфр проблемы (темы) ГКНТ и з	r.ը	_	
) Патентный поверенный (полно	с имя, регистрационный номер	р, местонахождение)	,
		•	•
тефон: ) Алрес для переписки (полный п 0135, г.Ташкент, Чи тефон: 116-61-61.	Телеке:	Факс:	•

Перечень прилагаемых документов:					
The state of the s		кол-во л. в 1 экз	кол-во		
описание изобретения	<b></b>	7	3k3		ння для возникно- права на подачу
		'	3	SARBKU	и получение
формула изобретения		I	3	охрание	ого документа
(кол-во независниых пунктов) чертеж(и) и иные материалы	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·				епставления доку-
реферат				мента	<i>.</i>
			3	٠	*
документ об уплате пошлины за подачу	заявки .	I	I	<b>—</b> 1250	A Commence
за ускорение		I	I`	L.J заяви	тель является ра-
документ, подтверждающий наличие оснований для:	••				ателем и соблю- условия ст. 9
. освобождения от уппаты пошлины		·		Зако	
- Уменьшения размера поприны				персу	ступка права ра-
при испрацивания конвенниом			- 1	ботод	ателем иному
при испращивании конвенционного прио	ритета)			umily	
- перевод заянки на русский язык перевод заянки на русский язык				∐ nepev	ступка права ав-
патентного поверенного	тал			тором	и или его право-
другой документ (указать)	• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •			прием	ником нному пицу
•		j		[ ] ETDEPO	наследования
(72) Автор(ы)	(000)	. ::		•	1
(фамилия, имя, отчество, должность, ученая степень и место работы)	рай	лный домашни он, город, улиц	2. ЛОМ. ЯЛЯ H	юстоан-	Подпись(и) автора(ов),
1	l rice	- код страны по	стандарту В	ONC ST.3)	/(ATA
Monorovan 4					
Татарский		35,r.Tar			1//
Валерий Петрович ,	Чила	нзар,кв-	-л I7.	•	26111
доктор биологических		33, KB.]			A DICTION
наук, профессор,		•		:	03.07.01
неработающий					
пенсионер	• : •		٠	· .·.	. 7. 5
			•		
	٠			1	٠, ٠
······································	<i></i>		· · · ·		· :
Grand Control of the	1		•	· i	
The second of th		•		1	
	•		•		· . 'İ
·			•		. [
tara a sangaran a				. 1	ا بير
Я.(мы) В.	•				
Ar (wen)	(полное и	, ea)			
	(INMINUTE R	<i>mn)</i>			
прошу(просим) не упоминать меня наст					
прошу(просим) не упоминать меня(нас) как аг экументв	a roba (anto	ров) при публи	кации сведе	най о вријач	е охранного
Подпись (и) автора(ов):		•			,
				· .	
юдинсь В Vall 03.07.01	,				

оцинсь(и) заявителя(ей) или патентного поверенного, явиз, на чье выя вспрайнавется охранный документ; дата подписи(ей) при подписания от вменя юрацического жица недпись руковожителя удостоверяется печатью)

## MTIK 6 A 61 K 31/30 C 07 C 29/74

#### ПРОТИВООПУХОЛЕВОЕ СРЕДСТВО

Изобретение относится к медицине и может быть использовано в клинической онкологии:

Известен способ получения противоопухолевого средства путем смешения водного раствора, содержащего ДНК и хлорид натрия, и водного раствора цитостатика, причем в качестве цитостатика используют тетрахлороплатинит калия, перед смешением в раствор ДНК добавляют натрия цитрат, в раствор цитостатика — хлорид амиония, хлорид калия и ацетат калия, при этом каждый раствор нагревают до температуры плавления ДНК (а.с. N 1701323, A 61 K 45/05, БИ N 48, 1991г.).

Однако средство сложно по составу и проявляет противоопухолевый эффект при высокой дозе введения.

Наиболее близким по технической сущности является комплекс ацетилацетоната меди с сарколизином (МОК), обладающим противоопухолевым действием (п.п. РУз N 1745, A 61 K 31/30, C 07 C 29/74, PA N 2, 1994 г.).

Однако МОК с сарколизином плохо растворим в воде, физиологическом растворе (0,95% NaCl), анестезирующих растворах новокаина, лидокаина и др., при хранении в водных растворах препарат гидролизуется, окисляется и теряет свою активность. Креме того, сарколизин обладает рядом нобочных эффектов и может привести к угнетению кроветворения с уменьшением количества лейкоцитов.

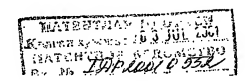
Задачей предлагаемого изобретения является создание противоопухолевого средства, обладающего также иммуномодулирующим действем, растворимостью в гидрофобных средах, повышенной устойчивостью к окислению и гидролизу и не вызывающего декарственную устойчивость (резистентность).

Поставленная задача решается тем, что противоопухолевое средство состоит, из комплекса ацетилацетоната меди с фармацевтическим препаратом, а в качестве фармацевтически приемлемого препарата содержит мелфалан, причем полученный комплекс, обладающий иммуномодулирующим действием и не вызывающий резистентности, подвергают ультразвуковой диспергации врастительном масле или в ненасыщенных жирных кислотах.

Полученное средство полифункционально, т.к. введенный мелфалан более активен, средство, проникая в ядерный аппарат опухолевых клеток, проявляет прооксидантное действие, выполняет роль алкилятора, нарушая структуру ДНК и приводит к гибели клеток. Средство оказывает позитивный эффект на кроветворную систему, предотвращая лейкопению, нормализует соотношение Thelp/Tsupr, увеличивает число антителообразующих клеток.

Пример 1. 0,6 г сухого комплекса —ацетилацетоната меди с менфаланом (Cu(acac)₂M) диспергируют в 100 мл 100% оливкового масла ультразвуковым генератором УЗДН — 1 с частотой 15 кГц в течение 10 мин. Полученный высокодисперсный раствор Сu(acac)₂M устойчив при длительном хранении (более двух лет)

Пример 2. 0,1 г сухого препарата Cu(всас)<sub>2</sub>М диспергируют в 100 мл линолевой или линоленовой кислоты ультразвуковым генератором УЗДН-1 с



частотой 15 кГц в течение 10 мин. Полученный раствор светло-зеленого цвета, устойчив при хранении на воздухе в течение одного года.

Противоопухолевые свойства средства были установлены в экспериментах на культурах различных опухолевых клеток и лабораторных животных-опухоленосителях. Функциональные особенности средства проверялись на модельных системах в биохимических и биофизических тестах.

Противоопухолевые свойства средства проверялись на лабораторных мышах с перевиваемыми опухолями различной этиологии. Результаты экспериментов представлены в табл. 1-7.

Таблица 1

Влияние тротивоопухолевого средства в озвученном растворе оливкового масла, на опухоль АКАТОН (мыши линии Balb.; средство вводилось внутрибрющинно в дозе 5 мг/кг в 0,3 мл масла)

Противоопухолевое средство

Мыши	Вес опухоли, г	Размер опухоли, см.	% тормож.опухоли, в среднем
1	0	0	
2	0	0	
3	0.35′	0.2x0.2x0.2	
4 .	1.13	1.4x0.7x0.6	7
5	0.8	0.8x0.8x0.5	7
6	0	0	92,0
7	0	0	
8	0	0	7
9	0.49	0.3x0,2x0,2	7
10	Погибла	-	7

Средний вес опухоли 0.3 г

Контроль

Мыши	Вес опухоли, г.	Размер опухоли, см.	% тормож.опухоли,
1	1,61	1,6x1,0x0,7	в среднем
2	1,69	2,5x2,0x0,8	4
3 .	6,48	3,6x2,5x1,6	1 .
4	2,93	3,0x1,0x0,7	
5	3,75	3,5x1,5x0,7	7
6	2,56	3,1x1,0x1,7	0,0
7	3,69	3,0x2,0x1,0	7
8	5,22	3,0x2,5x1,0	7
9	4,85	3,0x2,0x1,0	]
, 10	3,23	2,6x1,5x1,0	

Средний вес опухоли 3,6 г

Влияние противоопухолевого средства в озвучениом растворе оливкового масла на мышей с саркомой S-180 (при введении внутрибрющинно беспородным мышам через 48 часов после перевивки)

Препараты	Доза препарата	Количество животных	Масса опухоли, г	% торможе- ния,в среднем
Комплекс	5 MI/KI	6	Опух.нет	100
Мелфалан	5 MT/KT	10	- 2,4±1,1	38,5
Контроль.		10	2,8	-

#### Таблипа 3

Влияние противоопухолевого средства в озвучениом растворе линоленовой кислоты, на аденокарциному тонкого кишечника (АКАТОН) при введении внугривенно 4 раза мышам линии Balb.

Препарат	Доза препарата	Количество животных	Масса опухоли, г	% торможения, в среднем
Комплекс	5 mr/kr	6	0.9	80
Контроль	,-	6	4,4	

#### Таблица 4

Влияние противоопухолевого средства в озвученном растворе линолевой кислоты на опухоль АКАТОН при введении внутрибрющинно 4 раза мышам линии Balb.

Препарат	Доза препарата	<b>Количество</b>	Масса опухоли, г	% торможе- ния,в среднем
Комплекс	5 mr/kr	.5	0.7	84
Контроль	•	5	4,3	· va

Изучение противоопухолевой активности и лекарственной устойчивости средства в оливковом масле и ненасыщенных жирных кислотах проводили на опухолевых штаммах лейкемии L-1210, лейкемии P-388 и специально выведенных опухолях на базе опухоли P-388. Результаты исследований представлены в табл. 5-7.

#### Лейкемия L - 1210

Инокулум:  $10^6\,$  клеток в 0,2 мя физраствора; мыши BDF<sub>1</sub>, самки весом 19-21 г Средство в озвученном оливковом масле

Препарат	Разовая доза, мг/кг	Режим введения, сутки	Количество животных в опыте	%_ выживших животных	Продолжи- тельности жизни животных в опыте (сутки)	Изменение веса
	2	1-7	6	100	60	1.6
Контроль	PROFES	-	6	0	8,5	-1,5 +0,7

Препараты вводили внутрибрюшинно.

Таблица 6

#### Лейкемия Р- 388

Инокулум  $10^6$  клеток в 0,2 мл физраствора. Мыши: BDF<sub>1</sub>, самки весом 19-21 г. Средство в озвученной линолевой кислоте

Препарат	Разовая доза, мг/кг	Режим введения, сутки	животных в опыте	Количество животных, выживших к 60 суткам	продолжи-	средней продолжи- тельности	Изменение веса
Компл.	5 .	1-7	6	^		жизни, %	
Контроль	_		-	.0	16,8	58,0	-2,5
	enanarti Beo	-	6	0	10,8	-	+1,6

Препараты вводили внутрибрющинно.

Резистентность к средству в озвученном одивковом масле возникала в 8й, 6-й и 4-й генерациях соответственно. Чувствительность резистиентных опухолей к препаратам-индукторам снижена в 4-5 раз.

Специальные исследования показали, что штаммы Р-388/рН и Р-388/уст обладают фенотипом и генотипом множественной лекарственной устойчивости:

- 1). Через 6 мес хранения противоопухолевого средства в озвученных оливковом масле и ненасыщенных жирных кислотах при температуре до 20° C -
- 2). В оливковом масле и ненасыщенных жирных кислотах более длительный период хранения и более высокая доза.
- 3). В водном и физиологическом растворах средство гидролизуется в течении30 дней при 20°C.

Как видно из данных таблиц, наиболее интересные результаты были получены на штаммах лейкемии Р-388 с генотипом множественной лекарственной устойчивости. опухоли, HB которые слабо действуют многие противоопухолевые химиопрепараты; оказались чувствительными в достаточной степени к предлагаемому средству (табл.7). Особо следует отметить высокую

чувствительность к средству лейкемии L-1210 (табл.5). Все животные опытной группы дожили до 60 суток после транеплантации опухоли, что соответствует полному их излечению. Свойства средства преодолевать лекарственную устойчивость организма является весьма ценным, так как, как правило, большинство известных противоопухолевы препаратов вызывают в организме резистентность.

Таблица 7 Влияние противоопухолевого средства в озвученном оливковом масле на продолжительность жизни мышей с лекарственно устойчивыми опухолями:

Штамм	Препарат	Доза, мг/кг	Режим (сутки после перевивки)	ILS**,%	Число выживших животных / Число животных в группе
P-388		5	1-7	56	-
(исходный	Комп-	10	1,5,9	419	5/6
штамм)	Лекс	10	1,7	465	4/6
•		15	1,7	447	5/6
	_l,	Лекарственн	о-устойчивые оп	ухоли***	
P-388/ph	T	5	1-7	189	2/6
P-388/vcr	Комп-	5	1-7	516	5/6
P-388/cPt	лекс	5	1-7	193	•

\*\*При определении ILS среднюю продолжительность жизни выживших животных принимали за 60 суток.

\*\*\*Лекарственно-устойчивые опухоли били получены путем последовательной перевивки лейкоза Р388 асцитными клетками, взятыми от мышей, леченных рубомицином (штамм Р388/рН), винкристином (Р388/усг) и цисплатиной (Р388/сРі).

Иммуномодулирующие свойства противоопухолевого средства в экспериментах по увеличению антителообразующих клеток определялись на белых беспородных мышах весом 20 г. Мышей внутрибрюшинно иммунизировали эритроцитами барана  $2x10^8$  в 0,2 мл физраствора. Через полчаса после иммунизации мышам перорально вводили средство в 0,6 мл оливкового масла (0,3 мг/кг).

На 4-й день после иммунизации проводили постановку реакции ЕРНЕ. Животных забивали, извлекали селезенку и гомогенизировали в 10 мл раствора Хенкса. На чашки Петри с агарозой и эритроцитами барана сеяли 0,05 мл суспензии клеток селезенки.

Эксперименты показали, что средство в исследованной дозе 0,3 мг/кг статистически достоверно (p<0,001) увеличивает количество антителообразующих клеток (AOK) в селезенке иммунизированных животных. Так, если количество (AOK) в контрольной группе составляло 76000+4618,8, то в опытной группе оно достигало 158000+6985,7, что свидетельствует об иммуностимулирующем действии средства на процессы антителообразования (табл.8).

Иммуномодулирующие свойства средства в тестах второго уровня оценивались по количествененому учету факторов, влияющих на миграционную активность лейкоцитов. Эксперимент проводился на белых беспородных мышах с асцитной опухолью Эрлиха.

#### Влияние противоопухолевого средства на антителообразование

NeNe n/n	АОК в 0,5 мл	АОК на селезенку	Среднее значение АОК на селезенку	M+M; p<0,001
	Контроль	Количество клеток		
1	400	80000		
<b>2</b> .	280	56000	-	·
3.	440	88000	76000±4618,8	0.001
4.	·360	72000	1010,0	V,00·2
5.	420	84000		
6.	380	76000	,	
	• Опыт		1	
7.	720	144000	<u> </u>	
8.	-800	160000		
9.	780	156000	158000±6985,7	0,001
10.	. 680	136000	120000,10303,7	. 5,501
11.	920	184000		
12.	840	168000	•	

Для сравнения средство вводили в липосомах из яичного лецитина на 6-й день перевивки. В крови животных методом РТМЛ (реакция трансформации миграции лейкоцитов) определялась спонтанная миграция лейкоцитов (SML), влияние аутологичной сыворотки на SML(SML-A), продукция факторов, угнетающих миграцию лейкоцигов (MIF), и альтернативного фактора, стимулирующего миграцию МЕГ), при индукции КонА в различных дозах. Перевивка опухоли (на 6 сутки) не влияет на SML, но в аутологичной сыворотке появляются факторы, угнетающие SML в два раза. По сравнению с опухолевыми контрольными мышами, функциональная активность клеток - продуцентов МІГ снижается в 4,5 раза, а МЕГ —возрастает в 1,5 раза. Отношение функциональной активности Th/Ts уменьшается в 6 раз (в норме соотношение Т-хелперов к Тсупрессорам равно 2,25-2,26). Введение средства снижает показатели SML и MIF в два раза, а функциональное соотношение Th/Ts - в 5 раз. Введение средства увеличинает SML и MIF до нормы, оставляя продукцию MEF увеличенной посравнению с контролем на 50%. Функциональное отношение Th/Ts снижается в 1,6 раз. Таким образом, установлено, что предлагаемое средство обладает выраженными иммуномодулирующими свойствами.

Общетоксическое действие средства изучалось согласно стандартам, принятым Фармакологическим комитетом РУз.

Исследование проводилось на 5 видах лабораторных животных и включало 14 различных показателей:

Оценка анафилактической активности на морских свинках;

Реакция гиперчувствительности замедленного типа;

Реакция дегрануляции тучных клеток;

Изучение острой токсичности на мышах;

Изучение хронической токсичности на крысах;

Оценка функционального состояния у крыс;

Влияние на состав периферической крови у крыс; Влияние на антителообразование у мышей; Оценка функционального состояния почек у крыс; Патоморфологические исследования у крыс; Оценка функционального состояния печени у крыс; Изучение хронической токсичности на собаках; Влияние на состав периферической крови у собак; Влияние на показатели давлення и дыхания у кошек.

Результаты исследований показывают, что предлагаемое противоопухолевое средство в терапевтической дозе 5 мг/кг не вызывает глубоких изменений в составе периферической крови, не оказывает патологического влияния на функции печени и почек и не вызывает в органах и тканях специфических изменений. Кроме того, оно повышает устойчивость организма к ионизирующему излучению и не вызывает резистентность при длительном применении.

Braces

Автор

В.П.Татарский

#### Формула изобретения

Противоопухолевое средство, включающее комплекс ацетилацетоната меди с фармацевтическим препаратом, отличающееся тем, что в качестве фармацевтически приемлемого препарата используют мелфалан, полученный комплекс, обладающий иммуномодулирующим действием и не вызывающий лекарственную устойчивость организма, подвергают ультразвуковой диспергации в растительном масле или в ненасыщенных жирных кислотах.

bram

Автор:

В.П. Татарский

#### Реферат описания изобретения

#### Противоопухолевое средство

Использование: медицина, преимущественно клиническая онкология.

Задача: создание противоопухолевого средства, обладающего также иммуномодулирующим действием и не вызывающего лекарственную устойчивость организма, растворимого в гидрофобных средах, с повышенной устойчивостью к окислению и гидролизу.

Сущность изобретения: противоопухолевое средство включает комплекс ацетилацетоната меди с фармацевтическим препаратом, в котором в качестве фармацевтически приемлемого препарата используют мелфалан, полученный комплекс, обладающий иммуномодулирующим действием; и не вызывающий лекарственной резистенции, подвергают ультразвуковой диспергации в растительном масле или в ненасыщенных жирных кислотах.